# JP2001040283A2: PRODUCTION OF COMPOSITION FOR FORMING FILM. COMPOSITION FOR FORMING FILM AND MATERIAL FOR FORMING INSULATING FILM

Country JP Japan

kind A2 Document Laid open to Public inspection 1

Minventor NISHIKAWA MICHINORI;
TSUNODA MAYUMI;
FRISAWA MASAHIKO **EBISAWA MASAHIKO**; HAKAMAZUKA SATOKO; YAMADA KINJI;

View Image

1 page

Assignee: JSR CORP

News, Profiles, Stocks and More about this company

Filed

Rublished / Feb. 13, 2001 / July 29, 1999

Application JP1999000215615 Number

RC Code: C09D 183/02; C08G 77/08; C09D 5/25; C09D 183/04; C09D 185/00; H01L 21/312; H01L 21/316; H01L 21/768; C07F 7/04; C07F 7/12; C07F 7/18;

Priority July 29, 1999 JP1999000215615

-Númber: Abstract:

> PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition useful as an interlayer dielectric in a semiconductor element, etc., having a low dielectric constant and mechanical strength of coating film and long-term preservability of solution by hydrolyzing a specific compound and a specified metal chelate compound in the presence of an acid catalyst in a fixed solvent.

> SOLUTION: (A) One or more compounds selected from the group consisting of (i) a compound of formula I (R1 is H, F or a monofunctional organic group; R2 is a monofunctional organic group; (a) is 0-2) such as trimethoxysilane, etc., and (ii) a compound of formula II [R3 to R6 are each a monofunctional organic group, b and c are each 0-2; R7 is O, (CH2)n (n is 1-6); d is 0 or 1] such as hexamethoxydisiloxane, etc., and (B) a chelate compound of formula III (R8 is a chelating agent; M is metal atom; R9 is a 2-5C alkyl or a 6-20C aryl; f is a valence of M; e is an integer of 1-f) such as triethoxy.mono(acetylacetonato) titanium, etc., are hydrolyzed in the presence of an acid catalyst in a solvent of formula IV (R10 and R11 are each H or a 1-4C alkyl; R12 is an alkylene; g is 1 or 2) to give the objective composition for forming a

COPYRIGHT: (C)2001, JPO

Family: None

© Other CHEMABS 134(12)164150K CHEMABS 134(12)164150K Abstract Info: DERABS C2001-276210 DERABS C2001-276210 (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-40283 (P2001 - 40283A)

(43)公開日 平成13年2月13日(2001.2.13)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	<b>独印</b> 包息	FI	5.77.1°(#\#6\
	設別記号		テーマコード(参考)
C 0 9 D 183/02		C 0 9 D 183/02	4H049
C08G 77/08		C08G 77/08	4 J O 3 5
C O 9 D 5/25		C 0 9 D 5/25	4 J 0 3 8
183/04		183/04	5 F O 3 3
185/00		185/00	5F058
	審查請求	未請求 請求項の数6 OL	(全 12 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平11-215615	(71)出願人 000004178	
		ジェイエスア・	ール株式会社
(22)出顧日	平成11年7月29日(1999.7.29)	東京都中央区	築地2丁目11番24号
		(72)発明者 西川 通則	
		東京都中央区	<b>築地二丁目11番24号 ジェイ</b>
		エスアール株	
		(72)発明者 角田 真由美	MATERIA.
		1	### T   1   1   1   1   1   1   1   1   1
	•		英地二丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式	式会社内
		(72)発明者 海老沢 政彦	
		東京都中央区	棄地二丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式	式会社内
	•		

## (54) 【発明の名称】 膜形成用組成物の製造方法、膜形成用組成物および絶縁膜形成用材料

### (57)【要約】

【課題】 半導体素子などにおける層間絶縁膜材料とし て、塗膜の低誘電率や機械的強度、溶液の長期保存安定 性などに優れた膜形成用組成物を得る。

(A) (A-1) 下記一般式(1) で表 【解決手段】 される化合物

 $R_{b}^{3}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{d} - Si(OR^{5})_{3-c}R_{c}^{6} \cdots (2)$ 

(R3, R4, R5およびR6は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 ーでも異なっていてもよく、 $0\sim2$ の数を示し、 $R^7$ は 酸素原子または $-(CH_2)_n$ -を示し、dは0または1 を示し、nは1~6の数を示す。) からなる群より選ば れる少なくとも1種の化合物を(B)下記一般式(3) で表される金属キレート化合物

$$R^1_a$$
 Si  $(OR^2)_{4-a}$  ···· (1)

最終頁に続く

(R<sup>1</sup>は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R<sup>2</sup>は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および

(A-2) 下記一般式 (2) で表される化合物

$$(OR^5)_{3-c}R^6_c \cdots (2)$$

 $R_{e}^{8}M (OR^{9})_{f-e} \cdots (3)$ 

(R<sup>8</sup>はキレート剤、Mは金属原子、R<sup>9</sup>は炭素数2~5 のアルキル基または炭素数6~20のアリール基を示 し、fは金属Mの原子価、eは1~fの整数を表す。) と(C)酸触媒の存在下下記一般式(4)で表される溶 剤中で加水分解することを特徴とする膜形成用組成物の 製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

(A) (A-1) 下記一般式(1) で表 【請求項1】 される化合物

$$R^{1}_{a}$$
 S i  $(OR^{2})_{4-a}$  ・・・・・(1) (A-2) 下記一般式 (2) で表さ  $R^{3}_{b}$  ( $R^{4}O$ )  $_{3-b}$  S i  $-$  ( $R^{7}$ )  $_{d}$  S i  $(OR^{5})_{3-c}$   $R^{6}_{c}$  ・・・・・(2)

(R³, R⁴, R⁵およびR<sup>6</sup>は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 ーでも異なっていてもよく、 $0 \sim 2$ の数を示し、 $R^7$ は 酸素原子またはー(CH<sub>2</sub>)。一を示し、dは0または1 を示し、nは1~6の数を示す。) からなる群より選ば れる少なくとも1種の化合物を(B)下記一般式(3) で表される金属キレート化合物

$$R^8M (OR^9)_{f=0} \cdots (3)$$

(R<sup>8</sup>はキレート剤、Mは金属原子、R<sup>9</sup>は炭素数2~5 のアルキル基または炭素数6~20のアリール基を示 し、f は金属Mの原子価、e は1~f の整数を表す。) と(C)酸触媒の存在下下記一般式(4)で表される溶 剤中で加水分解することを特徴とする膜形成用組成物の 製造方法。

$$R^{10}O(R^{12}O)_{g}R^{11} \cdots (4)$$

 $(R^{10}$ および $R^{11}$ は、それぞれ独立して水素原子、炭素 数1~4のアルキル基またはCH<sub>3</sub>CO-から選ばれる 1価の有機基を示し、R12はアルキレン基を示し、gは 1~2の整数を表す。)

【請求項2】 一般式(3)におけるMが、チタン、ジ ルコニウムおよびアルミニウムから選ばれる少なくとも 1種であることを特徴とする請求項1記載の膜形成用組 成物の製造方法。

【請求項3】 酸触媒が有機酸であることを特徴とする 請求項1記載の膜形成用組成物の製造方法。

【請求項4】 請求項1~4の製造方法により得られる ことを特徴とする膜形成用組成物。

【請求項5】 請求項3記載の膜形成用組成物がさらに β-ジケトン、ポリアルキレンオキシド構造を有する化 合物および (メタ) アクリル系重合体よりなる群から選 ばれる少なくとも1種の化合物を含有することを特徴と する膜形成用組成物。

【請求項6】 請求項5~6の膜形成用組成物からなる ことを特徴とする絶縁膜形成用材料。

## 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、膜形成用組成物に 関し、さらに詳しくは、半導体素子などにおける層間絶 縁膜材料として、塗膜の低誘電率や機械的強度、溶液の 長期保存安定性などに優れた膜形成用組成物に関する。

## [0002]

【従来の技術】従来、半導体素子などにおける層間絶縁 膜として、CVD法などの真空プロセスで以て形成され たシリカ (SiO2) 膜が多用されている。そして、近 年、より均一な層間絶縁膜を形成することを目的とし

(R<sup>1</sup>は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R<sup>2</sup>は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および

(A-2) 下記一般式(2) で表される化合物

て、SOG (Spin on Glass) 膜と呼ばれ るテトラアルコキシランの加水分解生成物を主成分とす る塗布型の絶縁膜も使用されるようになっている。ま た、半導体素子などの高集積化に伴い、有機SOGと呼 ばれるポリオルガノシロキサンを主成分とする低誘電率 の層間絶縁膜が開発されている。しかしながら、半導体 素子などのさらなる高集積化や多層化に伴い、より優れ た導体間の電気絶縁性が要求されており、したがって、 より低誘電率、CMP耐性に優れ、かつ保存安定性に優 れる層間絶縁膜材料が求められるようになっている。

【0003】そこで、特開平6-181201号公報に は、層間絶縁膜材料として、より低誘電率の絶縁膜形成 用塗布型組成物が開示されている。この塗布型組成物 は、吸水性が低く、耐クラック性に優れた半導体装置の 絶縁膜を提供することを目的としており、その構成は、 チタン、ジルコニウム、ニオブおよびタンタルから選ば れる少なくとも1種の元素を含む有機金属化合物と、分 子内にアルコキシ基を少なくとも1個有する有機ケイ素 化合物とを縮重合させてなる、数平均分子量が500以 上のオリゴマーを主成分とする絶縁膜形成用塗布型組成

【0004】また、WO96/00758号公報には、 多層配線基板の層間絶縁膜の形成に使用される、アルコ キシシラン類、シラン以外の金属アルコキシドおよび有 機溶媒などからなる、厚膜塗布が可能で、かつ耐酸素プ ラズマ性に優れるシリカ系塗布型絶縁膜形成用材料が開 示されている。

【0005】さらに、特開平3-20377号公報に は、電子部品などの表面平坦化、層間絶縁などに有用な 酸化物被膜形成用塗布液が開示されている。この酸化物 被膜形成用塗布液は、ゲル状物の発生のない均一な塗布 液を提供し、また、この塗布液を用いることにより、高 温での硬化、酸素プラズマによる処理を行った場合であ っても、クラックのない良好な酸化物被膜を得ることを 目的としている。そして、その構成は、所定のシラン化 合物と、同じく所定のキレート化合物とを有機溶媒の存 在化で加水分解し、重合して得られる酸化物被膜形成用 塗布液である。

【0006】しかし、上記のようにシラン化合物にチタ ンやジルコニウムなどの金属キレート化合物を組み合せ た場合、盆膜の低誘電率や機械的強度、さらには溶液の 長期保存安定性などをバランスよく有するものではな い。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記問題点

を解決するための膜形成用組成物に関し、さらに詳しく は、半導体素子などにおける層間絶縁膜として、塗膜の 低誘電率や機械的強度、さらには溶液の長期保存安定性 に優れた層間絶縁膜用材料を提供することを目的とす

【0008】本発明は、(A) (A-1) 下記一般式  $R_{b}^{3}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{d} - Si(OR^{5})_{3-c}R_{c}^{6} \cdots (2)$ 

(R3, R4, R5およびR6は、同一でも異なっていても よく、それぞれ1価の有機基を示し、bおよびcは、同 ーでも異なっていてもよく、 $0 \sim 2$ の数を示し、 $R^7$ は 酸素原子またはー( $CH_2$ ) $_n$ ーを示し、dは0または1を示し、nは1~6の数を示す。) からなる群から選ば れる少なくとも1種の化合物を(以下、「(A)成分」 という) (B) 下記一般式(3) で表される金属キレー 卜化合物

 $R^8M (OR^9)_{f-e}$ • • • • • (3)

(R<sup>8</sup>はキレート剤、Mは金属原子、R<sup>9</sup>は炭素数2~5 のアルキル基または炭素数6~20のアリール基を示 し、fは金属Mの原子価、eは1~fの整数を表す。) と(C)酸触媒の存在下で加水分解することを特徴とす る膜形成用組成物の製造方法および該製造方法で製造し た膜形成用組成物および絶縁膜形成用材料を提供するも のである。

[0009]

【発明の実施の形態】

【0010】(A)成分

上記一般式(1)において、 $R^1$ および $R^2$ の1価の有機 基としては、アルキル基、アリール基、アリル基、グリ シジル基などを挙げることができる。また、一般式

(1) において、R1は1価の有機基、特にアルキル基 またはフェニル基であることが好ましい。ここで、アル キル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブ チル基などが挙げられ、好ましくは炭素数1~5であ り、これらのアルキル基は鎖状でも、分岐していてもよ く、さらに水素原子がフッ素原子などに置換されていて もよい。一般式(1)において、アリール基としては、 フェニル基、ナフチル基、メチルフェニル基、エチルフ ェニル基、クロロフェニル基、プロモフェニル基、フル オロフェニル基などを挙げることができる。

【0011】一般式(1)で表される化合物の具体例と しては、トリメトキシシラン、トリエトキシシラン、ト リーnープロポキシシラン、トリーisoープロポキシ シラン、トリーnーブトキシシラン、トリーsecーブ トキシシラン、トリーtertーブトキシシラン、トリ フェノキシシラン、フルオロトリメトキシシラン、フル オロトリエトキシシラン、フルオロトリーnープロポキ シシラン、フルオロトリーisoープロポキシシラン、 フルオロトリーnープトキシシラン、フルオロトリーs ecーブトキシシラン、フルオロトリー tertーブト キシシラン、フルオロトリフェノキシシラン、テトラメ (1) で表される化合物

 $R^1$  Si  $(OR^2)_{4-8}$  $\cdots \cdots (1)$ 

(R<sup>1</sup>は水素原子、フッ素原子または1価の有機基を示 し、R<sup>2</sup>は1価の有機基を示し、aは0~2の整数を表 す。) および

(A-2) 下記一般式 (2) で表される化合物

トキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラーnープ ロポキシシラン、テトラーisoープロポキシシラン、 テトラーnープトキシラン、テトラーsecープトキシ シラン、テトラーtertープトキシシラン、テトラフ ェノキシシランなど;メチルトリメトキシシラン、メチ ルトリエトキシシラン、メチルトリーnープロポキシシ ラン、メチルトリーiso-プロポキシシラン、メチル トリーnープトキシシラン、メチルトリーsecープト キシシラン、メチルトリーtertープトキシシラン、 メチルトリフェノキシシラン、エチルトリメトキシシラ ン、エチルトリエトキシシラン、エチルトリーnープロ ポキシシラン、エチルトリーiso-プロポキシシラ ン、エチルトリーnーブトキシシラン、エチルトリーs ecーブトキシシラン、エチルトリーtertーブトキ シシラン、エチルトリフェノキシシラン、ビニルトリメ トキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリ -n-プロポキシシラン、ビニルトリーiso-プロポ キシシラン、ビニルトリーnーブトキシシラン、ビニル トリーsecープトキシシラン、ピニルトリーtert ープトキシシラン、ビニルトリフェノキシシラン、n-プロピルトリメトキシシラン、nープロピルトリエトキ シシラン、nープロピルトリーnープロポキシシラン、 n-プロピルトリーiso-プロポキシシラン、n-プ ロピルトリーnープトキシシラン、nープロピルトリー sec-ブトキシシラン、n-プロピルトリーtert ープトキシシラン、n-プロピルトリフェノキシシラ ン、iープロピルトリメトキシシラン、iープロピルト リエトキシシラン、i-プロピルトリーn-プロポキシ シラン、iープロピルトリーisoープロポキシシラ ン、i-プロピルトリーn-ブトキシシラン、i-プロ ピルトリーsec-ブトキシシラン、i-プロピルトリ -tert-ブトキシシラン、i-プロピルトリフェノ キシシラン、nープチルトリメトキシシラン、nープチ ルトリエトキシシラン、nープチルトリーnープロポキ シシラン、nープチルトリーisoープロポキシシラ ン、nープチルトリーnープトキシシラン、nープチル トリーsecープトキシシラン、nープチルトリーte rtープトキシシラン、nープチルトリフェノキシシラ ン、secーブチルトリメトキシシラン、secーブチ ルーiートリエトキシシラン、secープチルートリー n-プロポキシシラン、sec-ブチルートリーiso ープロポキシシラン、secーブチルートリーnーブト キシシラン、secーブチルートリーsecーブトキシ

シラン、secープチルートリーtertープトキシシ ラン、secープチルートリフェノキシシラン、tープ チルトリメトキシシラン、t-ブチルトリエトキシシラ ン、tープチルトリーnープロポキシシラン、tープチ ルトリーiso-プロポキシシラン、t-ブチルトリー n-プトキシシラン、t-ブチルトリーsec-プトキ シシラン、tープチルトリーtertープトキシシラ ン、tープチルトリフェノキシシラン、フェニルトリメ トキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、フェニル トリーnープロポキシシラン、フェニルトリーisoー プロポキシシラン、フェニルトリーnープトキシシラ ン、フェニルトリーsecーブトキシシラン、フェニル トリーtertープトキシシラン、フェニルトリフェノ キシシラン、ピニルトリメトキシシラン、ピニルトリエ トキシシラン、ャーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、γーアミノプロピルトリエトキシシラン、γーグリ シドキシプロピルトリメトキシシラン、ャーグリシドキ シプロピルトリエトキシシラン、γートリフロロプロピ ルトリメトキシシラン、ソートリフロロプロピルトリエ トキシシランなど;ジメチルジメトキシシラン、ジメチ ルジエトキシシラン、ジメチルージーnープロポキシシ ラン、ジメチルージーisoープロポキシシラン、ジメ チルージーnープトキシシラン、ジメチルージーsec ープトキシシラン、ジメチルージーtertーブトキシ シラン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメト キシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルージ -n-プロポキシシラン、ジエチルージーiso-プロ ポキシシラン、ジエチルージーn-ブトキシシラン、ジ エチルージーsecープトキシシラン、ジエチルージー tertープトキシシラン、ジエチルジフェノキシシラ ン、ジーnープロピルジメトキシシラン、ジーnープロ ピルジエトキシシラン、ジ-n-プロピル-ジ-n-プ ロポキシシラン、ジーnープロピルージーisoープロ ポキシシラン、ジーn-プロピルージーn-ブトキシシ ラン、ジーn-プロピルージーsec-ブトキシシラ ン、ジーnープロピルージーtertーブトキシシラ ン、ジーnープロピルージーフェノキシシラン、ジーi so-プロピルジメトキシシラン、ジーiso-プロピ ルジエトキシシラン、ジーiso-プロピルージーn-プロポキシシラン、ジーisoープロピルージーiso ープロポキシシラン、ジーisoープロピルージーnー ブトキシシラン、ジーisoープロピルージーsec-ブトキシシラン、ジーiso-プロビルージーtert ープトキシシラン、ジーisoープロピルージーフェノ キシシラン、ジーn-プチルジメトキシシラン、ジーn ープチルジエトキシシラン、ジ-n-プチルージ-n-プロポキシシラン、ジーnーブチルージーisoープロ ポキシシラン、ジーnーブチルージーnーブトキシシラ ン、ジーnーブチルージーsecープトキシシラン、ジ -n-ブチルージーtert-ブトキシシラン、ジーn

ープチルージーフェノキシシラン、ジーsecープチル ジメトキシシラン、ジーsec-ブチルジエトキシシラ ン、ジーsecーブチルージーnープロポキシシラン、 ジーsecープチルージーisoープロポキシシラン、 ジーsecープチルージーnープトキシシラン、ジーs ecープチルージーsecープトキシシラン、ジーse cープチルージーtertープトキシシラン、ジーse cープチルージーフェノキシシラン、ジーtertープ チルジメトキシシラン、ジーtertープチルジエトキ シシラン、ジーtertープチルージーnープロポキシ シラン、ジーtertーブチルージーisoープロポキ シシラン、ジーtertープチルージーnープトキシシ ラン、ジーtertープチルージーsecープトキシシ ラン、ジーtertープチルージーtertープトキシ シラン、ジーtertープチルージーフェノキシシラ ン、ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルージーエ トキシシラン、ジフェニルージーnープロポキシシラ ン、ジフェニルージーisoープロポキシシラン、ジフ エニルージーnープトキシシラン、ジフェニルージーs ecープトキシシラン、ジフェニルージーtertープ トキシシラン、ジフェニルジフェノキシシラン、ジビニ ルトリメトキシシラン、ャーアミノプロピルトリメトキ シシラン、γーアミノプロピルトリエトキシシラン、γ -グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γ-グリ シドキシプロピルトリエトキシシラン、ソートリフロロ プロピルトリメトキシシラン、γートリフロロプロピル トリエトキシシランなど;を挙げることができる。好ま しくは、テトラメトキシシラン、テトラエトキシシラ ン、テトラーnープロポキシシラン、テトラーisoー プロポキシシラン、テトラフェノキシシラン、メチルト リメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチル トリーn-プロポキシシラン、メチルトリーiso-プ ロポキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エチルト リエトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニル トリエトキシシラン、フェニルトリメトキシシラン、フ ェニルトリエトキシシラン、ジメチルジメトキシシラ ン、ジメチルジェトキシシラン、ジェチルジメトキシシ ラン、ジエチルジエトキシシラン、ジフェニルジメトキ シシラン、ジフェニルジエトキシシラン、トリメチルモ ノメトキシシラン、トリメチルモノエトキシシラン、ト リエチルモノメトキシシラン、トリエチルモノエトキシ シラン、トリフェニルモノメトキシシラン、トリフェニ ルモノエトキシシランである。これらは、1種あるいは 2種以上を同時に使用してもよい。

【0012】上記一般式(2)において、1価の有機基としては、先の一般式(1)と同様な有機基を挙げることができる。一般式(2)のうち、R<sup>7</sup>が酸素原子の化合物としては、ヘキサメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシジシロキサン、ヘキサフェノキシジシロキサン、1,1,1,3,3-ペンタメトキシ-3-メチルジシ

ロキサン、1、1、1、3、3ーペンタエトキシー3ー メチルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタメト キシー3-フェニルジシロキサン、1,1,1,3,3 ーペンタエトキシー3ーフェニルジシロキサン、1、 1, 3, 3-テトラメトキシ-1, 3-ジメチルジシロ キサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシー1, 3-ジ メチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシ -1, 3-ジフェニルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシー1、3-ジフェニルジシロキサン、 1, 1, 3-トリメトキシー1, 3, 3-トリメチルジ シロキサン、1, 1, 3-トリエトキシー1, 3, 3-トリメチルジシロキサン、1,1,3-トリメトキシー 1, 3, 3-トリフェニルジシロキサン、1, 1, 3-トリエトキシー1, 3, 3ートリフェニルジシロキサ  $\nu$ , 1, 3- $\vec{v}$  $\vec{v}$ ++ $\hat{v}$ -1, 1, 3, 3- $\hat{r}$ +> $\hat{r}$ ルジシロキサン、1,3-ジエトキシ-1,1,3,3 ーテトラメチルジシロキサン、1,3ージメトキシー 1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサン、1, 3 ージエトキシー1, 1, 3, 3ーテトラフェニルジシロ キサンなどを挙げることができる。これらのうち、ヘキ サメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシジシロキサ ン、1, 1, 3, 3ーテトラメトキシー1, 3ージメチ ルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシー 1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テト ラメトキシー1, 3-ジフェニルジシロキサン、1, 3 ージメトキシー1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキ サン、1,3-ジエトキシー1,1,3,3-テトラメ チルジシロキサン、1、3-ジメトキシ-1、1、3、 3-テトラフェニルジシロキサン、1,3-ジエトキシ -1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシロキサンなど を、好ましい例として挙げることができる。一般式 (2) において dが 0 の化合物としては、ヘキサメトキ シジシラン、ヘキサエトキシジシラン、ヘキサフェニキ シジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタメトキシー2ーメチルジシラン、1, 1, 1, 2, 2ーペンタエトキ シー2-メチルジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタ メトキシー2-フェニルジシラン、1, 1, 1, 2, 2 ーペンタエトキシー2ーフェニルジシラン、1,1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジメチルジシラン、 1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジメチルジ シラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジ フェニルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー 1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2-トリメトキ 9-1, 2, 2-1リエトキシー1, 2, 2ートリメチルジシラン、1, 1, 2-トリメトキシー1, 2, 2-トリフェニルジシ ラン、1, 1, 2ートリエトキシー1, 2, 2ートリフ ェニルジシラン、1, 2-ジメトキシ-1, 1, 2, 2 ーテトラメチルジシラン、1,2-ジエトキシー1, 1, 2, 2ーテトラメチルジシラン、1, 2ージメトキ

シ-1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシラン、1, 2 ージエトキシー1、1、2、2ーテトラフェニルジシラ ンなどを、一般式 (2) において R<sup>7</sup>が - (CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub> -の化合物としては、ビス(ヘキサメトキシシリル)メタ ン、ビス(ヘキサエトキシシリル)メタン、ビス(ヘキ サフェノキシシリル) メタン、ビス (ジメトキシメチル シリル) メタン、ビス (ジエトキシメチルシリル) メタ ン、ピス (ジメトキシフェニルシリル) メタン、ピス (ジエトキシフェニルシリル) メタン、ピス (メトキシ ジメチルシリル) メタン、ビス (エトキシジメチルシリ ル) メタン、ビス (メトキシジフェニルシリル) メタ ン、ビス (エトキシジフェニルシリル) メタン、ビス (ヘキサメトキシシリル) エタン、ピス (ヘキサエトキ シシリル) エタン、ピス (ヘキサフェノキシシリル) エ タン、ピス (ジメトキシメチルシリル) エタン、ピス (ジエトキシメチルシリル) エタン、ビス (ジメトキシ フェニルシリル) エタン、ビス (ジエトキシフェニルシ リル) エタン、ビス (メトキシジメチルシリル) エタ ン、ビス (エトキシジメチルシリル) エタン、ビス (メ トキシジフェニルシリル) エタン、ピス (エトキシジフ ェニルシリル) エタン、1、3-ビス (ヘキサメトキシ シリル) プロパン、1,3-ビス(ヘキサエトキシシリ ル) プロパン、1, 3-ビス (ヘキサフェノキシシリ ル) プロパン、1、3-ビス(ジメトキシメチルシリ ル) プロパン、1、3-ビス(ジエトキシメチルシリ ル) プロパン、1, 3-ビス (ジメトキシフェニルシリ ル) プロパン、1、3-ビス(ジエトキシフェニルシリ ル) プロパン、1、3-ビス(メトキシジメチルシリ ル) プロパン、1, 3-ビス (エトキシジメチルシリ ル) プロパン、1、3-ビス (メトキシジフェニルシリ ル) プロパン、1, 3-ビス (エトキシジフェニルシリ ル) プロパンなどを挙げることができる。これらのう ち、ヘキサメトキシジシラン、ヘキサエトキシジシラ ン、ヘキサフェニキシジシラン、1, 1, 2, 2-テト ラメトキシー1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー1, 2-ジメチルジシラン、1,1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジフェニルジシ ラン、1, 1, 2, 2ーテトラエトキシー1, 2ージフ ェニルジシラン、1, 2-ジメトキシ-1, 1, 2, 2 ーテトラメチルジシラン、1,2-ジェトキシー1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラン、1, 2-ジメトキ シー1, 1, 2, 2ーテトラフェニルジシラン、1, 2 -ジエトキシ-1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシラ ン、ビス (ヘキサメトキシシリル) メタン、ビス (ヘキ サエトキシシリル)メタン、ビス(ジメトキシメチルシ リル) メタン、ピス (ジエトキシメチルシリル) メタ ン、ビス (ジメトキシフェニルシリル) メタン、ビス (ジエトキシフェニルシリル) メタン、ビス (メトキシ ジメチルシリル) メタン、ビス (エトキシジメチルシリ ル) メタン、ビス (メトキシジフェニルシリル) メタ

ン、ビス (エトキシジフェニルシリル) メタンを、好ま しい例として挙げることができる。本発明において、

(A) 成分はそれぞれ2種以上用いることもできる。  $R^{10}O$  (CHCH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>O)  $_{\sigma}R^{11}$ 

(R<sup>10</sup>およびR<sup>11</sup>は、それぞれ独立して水素原子、炭素 数1~4のアルキル基またはCH<sub>2</sub>CO-から選ばれる 1価の有機基を示し、gは1~2の整数を表す。) 前記 一般式(4)で表される化合物としては、プロピレング リコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモ ノエチルエーテル、プロピレングリコールモノプロピル エーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテル、 プロピレングリコールジメチルエーテル、プロピレング リコールジエチルエーテル、プロピレングリコールジプ ロピルエーテル、プロピレングリコールジブチルエーテ ル、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、ジプ ロピレングリコールモノエチルエーテル、ジプロピレン グリコールモノプロピルエーテル、ジプロピレングリコ ールモノブチルエーテル、ジプロピレングリコールジメ チルエーテル、ジプロピレングリコールジエチルエーテ ル、ジプロピレングリコールジプロピルエーテル、ジプ ロピレングリコールジプチルエーテル、プロピレングリ コールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリ コールモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリ コールモノプロピルエーテルアセテート、プロピレング リコールモノブチルエーテルアセテート、ジプロピレン グリコールモノメチルエーテルアセテート、ジプロピレ ングリコールモノエチルエーテルアセテート、ジプロピ レングリコールモノプロピルエーテルアセテート、ジブ ロピレングリコールモノブチルエーテルアセテート、プ ロピレングリコールジアセテート、ジプロピレングリコ ールジアセテート、プロピレングリコールなどが挙げら れ、特にプロピレングリコールモノメチルエーテル、プ ロピレングリコールモノエチルエーテル、プロピレング リコールモノプロピルエーテル、プロピレングリコール モノブチルエーテル、プロピレングリコールジメチルエ ーテル、プロピレングリコールジエチルエーテル、プロ ピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロ ピレングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロ ピレングリコールモノプロピルエーテルアセテートが好 ましい。これらは1種または2種以上を同時に使用する ことができる。

【0014】(A) 成分を加水分解、縮合させる際に、(A) 成分が有する $R^2O-$ 、 $R^4O-$ および $R^5O-$ で表される基1モル当たり、 $0.25\sim3$ モルの水を用いることが好ましく、 $0.3\sim2.5$ モルの水を加えることが特に好ましい。添加する水の量が $0.25\sim3$ モルの範囲内の値であれば、塗膜の均一性が低下する恐れが無く、また、膜形成用組成物の保存安定性が低下する恐れが少ないためである。さらに、水は断続的あるいは連続的に添加されることが好ましい。

【0013】本発明では、上記(A)成分を下記一般式(4)で表される化合物の存在下で加水分解する。

 $\cdots \cdots (4)$ 

【0015】本発明において、(A)成分を加水分解、縮合させる際には一般式(3)で表される(B)金属キレート化合物と(D)酸触媒を使用する。

【0016】金属キレート化合物としては、例えば、ト リエトキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、ト リーnープロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) チ タン、トリーi-プロポキシ・モノ (アセチルアセトナ ート) チタン、トリーnープトキシ・モノ (アセチルア セトナート) チタン、トリーsec - ブトキシ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、トリーtープトキシ ・モノ (アセチルアセトナート) チタン、ジエトキシ・ ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジーnープロポ キシ・ビス (アセチルアセトナート) チタン、ジーi-プロポキシ・ピス (アセチルアセトナート) チタン、ジ -n-ブトキシ・ビス (アセチルアセトナート) チタ ン、ジーsecープトキシ・ビス(アセチルアセトナー ト) チタン、ジーtープトキシ・ビス (アセチルアセト ナート) チタン、モノエトキシ・トリス (アセチルアセ トナート) チタン、モノーnープロポキシ・トリス (ア セチルアセトナート) チタン、モノーi-プロポキシ・ トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノーn-ブ トキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノ -sec-ブトキシ・トリス (アセチルアセトナート) チタン、モノー t ープトキシ・トリス (アセチルアセト ナート) チタン、テトラキス (アセチルアセトナート) チタン、トリエトキシ・モノ(エチルアセトアセテー ト) チタン、トリーnープロポキシ・モノ (エチルアセ トアセテート) チタン、トリーiープロポキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタン、トリーnープトキ シ・モノ (エチルアセトアセテート) チタン、トリーs e c - ブトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) チタ ン、トリーtープトキシ・モノ(エチルアセトアセテー ト) チタン、ジエトキシ・ビス (エチルアセトアセテー ト) チタン、ジーn-プロポキシ・ビス (エチルアセト アセテート) チタン、ジーi-プロポキシ・ビス (エチ ルアセトアセテート) チタン、ジーn-ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタン、ジーsecーブト キシ・ビス (エチルアセトアセテート) チタン、ジーt ープトキシ・ピス (エチルアセトアセテート) チタン、 モノエトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタ ン、モノーn-プロポキシ・トリス (エチルアセトアセ テート) チタン、モノーi-プロポキシ・トリス (エチ ルアセトアセテート) チタン、モノーnープトキシ・ト リス (エチルアセトアセテート) チタン、モノーsec ープトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) チタ ン、モノー t ープトキシ・トリス (エチルアセトアセテ

ート) チタン、テトラキス (エチルアセトアセテート) チタン、モノ (アセチルアセトナート) トリス (エチル アセトアセテート) チタン、ピス (アセチルアセトナー ト) ピス (エチルアセトアセテート) チタン、トリス (アセチルアセトナート) モノ (エチルアセトアセテー ト) チタンなどのチタンキレート化合物;トリエトキシ ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、トリー n-プロポキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコ ニウム、トリーi-プロポキシ・モノ(アセチルアセト ナート)ジルコニウム、トリーnープトキシ・モノ(ア セチルアセトナート) ジルコニウム、トリーsecーブ トキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジルコニウム、 トリーtープトキシ・モノ (アセチルアセトナート) ジ ルコニウム、ジエトキシ・ビス(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、ジーn-プロポキシ・ビス (アセチ ルアセトナート) ジルコニウム、ジーi-プロポキシ・ ピス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、ジーn-プトキシ・ビス (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、ジ-sec-ブトキシ・ビス (アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、ジーtープトキシ・ビス (アセチル アセトナート) ジルコニウム、モノエトキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウム、モノーnープ ロポキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、モノーi-プロポキシ・トリス(アセチルアセトナ ート)ジルコニウム、モノーnープトキシ・トリス(ア セチルアセトナート) ジルコニウム、モノーsecープ トキシ・トリス (アセチルアセトナート) ジルコニウ ム、モノーtープトキシ・トリス(アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、テトラキス (アセチルアセトナー ト) ジルコニウム、トリエトキシ・モノ (エチルアセト アセテート) ジルコニウム、トリーnープロポキシ・モ ノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリーi ープロポキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコ ニウム、トリーn-ブトキシ・モノ (エチルアセトアセ テート) ジルコニウム、トリーsecーブトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、トリーt-ブトキシ・モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、ジエトキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジル コニウム、ジーnープロポキシ・ビス (エチルアセトア セテート) ジルコニウム、ジーiープロポキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、ジーnーブ トキシ・ビス (エチルアセトアセテート) ジルコニウ ム、ジーsec-ブトキシ・ビス (エチルアセトアセテ ート) ジルコニウム、ジー t ープトキジ・ビス (エチル アセトアセテート) ジルコニウム、モノエトキシ・トリ ス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノーn ープロポキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジル コニウム、モノーiープロポキシ・トリス (エチルアセ トアセテート) ジルコニウム、モノーn-プトキシ・ト リス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノー secーブトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノー tーブトキシ・トリス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、テトラキス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム、モノ (アセチルアセトナート) トリス (エチルアセトナート) トリス (エチルアセトナート) ビス (エチルアセトナート) ビス (エチルアセトナート) ビス (アセチルアセトナート) モノ (エチルアセトナート) モノ (エチルアセトアセテート) ジルコニウムな とのジルコニウムキレート化合物;トリス (アセチルアセトナート) アルミニウム、トリス (エチルアセトアセテート) アルミニウムなどのアルミニウムキレート化合物;などを挙げることができ、チタンを含有する金属キレート化合物を特に好ましい例として挙げることができる。

【0017】酸触媒としては、有機酸および無機酸を挙 げることができ、有機酸としては、例えば、酢酸、プロ ピオン酸、ブタン酸、ペンタン酸、ヘキサン酸、ヘプタ ン酸、オクタン酸、ノナン酸、デカン酸、シュウ酸、マ レイン酸、メチルマロン酸、アジピン酸、セバシン酸、 没食子酸、酪酸、メリット酸、アラキドン酸、シキミ 酸、2-エチルヘキサン酸、オレイン酸、ステアリン 酸、リノール酸、リノレイン酸、サリチル酸、安息香 酸、p-アミノ安息香酸、p-トルエンスルホン酸、ベ ンゼンスルホン酸、モノクロロ酢酸、ジクロロ酢酸、ト リクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、ギ酸、マロン酸、ス ルホン酸、フタル酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸など を挙げることができる。無機酸としては、例えば、塩 酸、硝酸、硫酸、フッ酸、リン酸などを挙げることがで きる。これらの中で、有機酸を好ましい例として挙げる ことができ、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マレイン 酸、ギ酸、マロン酸、フタル酸、フマル酸、クエン酸、 酒石酸が特に好ましい。

【0018】上記金属キレート化合物と酸触媒の合計の 使用量は、(A)成分(完全加水分解縮合物換算)の合 計量100重量部に対して、通常、0.001~10重 量部、好ましくは0.01~10重量部の範囲である。 また、金属キレート化合物と酸触媒は、前記溶剤中に予 め添加しておいてもよいし、水添加時に水中に溶解ある いは分散させておいてもよい。本発明において、加水分 解とは、上記(A) 成分に含まれるR<sup>2</sup>O-基、R<sup>4</sup>O-基、およびR<sup>5</sup>O-基すべてが加水分解されている必要 はなく、例えば1個だけが加水分解されているもの、2 個以上が加水分解されているもの、あるいは、これらの 混合物が生成することである。また、本発明の製造方法 においては(A) 成分は加水分解後、縮合してもよい。 本発明において縮合とは(A) 成分の加水分解物のシラ ノール基が縮合してSi-O-Si結合を形成したもの であるが、本発明では、シラノール基がすべて縮合して いる必要はなく、僅かな一部のシラノール基が縮合した もの、縮合の程度が異なっているものの混合物などをも

生成することを包含した概念である。本発明において、 (A) 成分を加水分解するときの温度は通常0~100 ℃、好ましくは15~80℃である。

【0019】本発明の膜形成用組成物は上記の製造方法で得られる組成物であるが、組成物中の沸点100℃以下のアルコールの含量が、20重量%以下、特に5重量%以下であることが好ましい。沸点100℃以下のアルコールは、上記(A)成分の加水分解および/またはその縮合の際に生じる場合があり、その含量が20重量%以下、好ましくは5重量%以下になるように蒸留などにより除去することが好ましい。

【0020】本発明の膜形成用組成物は、さらに下記の 有機溶剤を含有していてもよい。本発明に使用する有機 溶剤としては、例えば、n-ペンタン、i-ペンタン、 n-ヘキサン、i-ヘキサン、n-ヘプタン、i-ヘプ タン、2、2、4ートリメチルペンタン、nーオクタ ン、i-オクタン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキ サンなどの脂肪族炭化水素系溶媒;ベンゼン、トルエ ン、キシレン、エチルベンゼン、トリメチルベンゼン、 メチルエチルベンゼン、n-プロピルベンセン、i-プ ロピルベンセン、ジエチルベンゼン、i-ブチルベンゼ ン、トリエチルベンゼン、ジーi-プロピルベンセン、 n-アミルナフタレン、トリメチルベンゼンなどの芳香 族炭化水素系溶媒;;アセトン、メチルエチルケトン、 メチルーnープロピルケトン、メチルーnーブチルケト ン、ジエチルケトン、メチルーiープチルケトン、メチ ル-n-ペンチルケトン、エチル-n-プチルケトン、 メチルーnーヘキシルケトン、ジーiープチルケトン、 トリメチルノナノン、シクロヘキサノン、2-ヘキサノ ン、メチルシクロヘキサノン、2, 4-ペンタンジオ ン、アセトニルアセトン、ジアセトンアルコール、アセ トフェノン、フェンチョンなどのケトン系溶媒;エチル エーテル、iープロピルエーテル、nープチルエーテ ル、n-ヘキシルエーテル、2-エチルヘキシルエーテ ル、エチレンオキシド、1,2-プロピレンオキシド、 ジオキソラン、4-メチルジオキソラン、ジオキサン、 ジメチルジオキサン、エチレングリコールモノメチルエ ーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチ レングリコールジエチルエーテル、エチレングリコール モノーnープチルエーテル、エチレングリコールモノー n-ヘキシルエーテル、エチレングリコールモノフェニ ルエーテル、エチレングリコールモノー2ーエチルプチ ルエーテル、エチレングリコールジブチルエーテル、ジ エチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレング リコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジ エチルエーテル、ジエチレングリコールモノーnープチ ルエーテル、ジエチレングリコールジ-n-ブチルエー テル、ジエチレングリコールモノ-n-ヘキシルエーテ ル、エトキシトリグリコール、テトラエチレングリコー ルジーnーブチルエーテル、トリプロピレングリコール

モノメチルエーテル、テトラヒドロフラン、2-メチル テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒; ジエチルカ ーポネート、酢酸メチル、酢酸エチル、γープチロラク トン、yーバレロラクトン、酢酸n-プロピル、酢酸i ープロピル、酢酸nープチル、酢酸iープチル、酢酸s ecープチル、酢酸nーペンチル、酢酸secーペンチ ル、酢酸3-メトキシブチル、酢酸メチルペンチル、酢 酸2-エチルブチル、酢酸2-エチルヘキシル、酢酸ベ ンジル、酢酸シクロヘキシル、酢酸メチルシクロヘキシ ル、酢酸n-ノニル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エ チル、酢酸エチレングリコールモノメチルエーテル、酢 酸エチレングリコールモノエチルエーテル、酢酸ジエチ レングリコールモノメチルエーテル、酢酸ジエチレング リコールモノエチルエーテル、酢酸ジエチレングリコー ルモノーnープチルエーテル、酢酸プロピレングリコー ルモノメチルエーテル、酢酸メトキシトリグリコール、 プロピオン酸エチル、プロピオン酸nーブチル、プロピ オン酸i-アミル、シュウ酸ジエチル、シュウ酸ジーn -ブチル、乳酸メチル、乳酸エチル、乳酸n-ブチル、 乳酸n-アミル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジメチ ル、フタル酸ジエチルなどのエステル系溶媒:Nーメチ ルホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジエチルホルムアミド、アセトアミド、N-メチル アセトアミド、N. Nージメチルアセトアミド、Nーメ チルプロピオンアミド、N-メチルピロリドンなどの含 窒素系溶媒;硫化ジメチル、硫化ジエチル、チオフェ ン、テトラヒドロチオフェン、ジメチルスルホキシド、 スルホラン、1,3-プロパンスルトンなどの含硫黄系 溶媒などを挙げることができる。これらは、1種あるい は2種以上を混合して使用することができる。

【0021】本発明の膜形成用組成物は、さらに下記のような成分を含有してもよい。

#### βージケトン

(A) 成分(完全加水分解縮合物換算)の合計量100 重量部に対して通常0.1~100重量部、好ましくは 0.2~80重量部の範囲である。なお、本発明におい て完全加水分解縮合物とは、化合物(1)および化合物 (2)中の一OR<sup>2</sup>および一OR<sup>3</sup>で表される基が100 %加水加水分解してOH基となり、完全に縮合したもの を示す。このような範囲でβージケトンを添加すれば、 一定の保存安定性が得られるとともに、膜形成用組成物

の塗膜均一性などの特性が低下するおそれが少ない。こ のβ-ジケトンは、(A)成分の加水分解、縮合反応後 に添加することが好ましい。

### 【0022】その他の添加剤

本発明で得られる膜形成用組成物には、さらにコロイド 状シリカ、コロイド状アルミナ、有機ポリマー、界面活 性剤などの成分を添加してもよい。コロイド状シリカと は、例えば、高純度の無水ケイ酸を前記親水性有機溶媒 に分散した分散液であり、通常、平均粒径が5~30m μ、好ましくは10~20mμ、固形分濃度が10~4 0重量%程度のものである。このような、コロイド状シ リカとしては、例えば、日産化学工業(株)製、メタノ ールシリカゾルおよびイソプロパノールシリカゾル: 触 媒化成工業(株)製、オスカルなどが挙げられる。コロ イド状アルミナとしては、日産化学工業(株)製のアル ミナゾル520、同100、同200;川研ファインケ ミカル(株)製のアルミナクリアーゾル、アルミナゾル 10、同132などが挙げられる。有機ポリマーとして は、例えば、ポリアルキレンオキサイド構造を有する化 合物、糖鎖構造を有する化合物、ビニルアミド系重合 体、(メタ)アクリル系重合体、芳香族ビニル化合物、 デンドリマー、ポリイミド、ポリアミック酸、ポリアリ ーレン、ポリアミド、ポリキノキサリン、ポリオキサジ アゾール、フッ素系重合体などを挙げることができる。 界面活性剤としては、例えばノニオン系界面活性剤、ア ニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤、両性界面 活性剤などが挙げられ、さらには、シリコーン系界面活 性剤、ポリアルキレンオキシド系界面活性剤、含フッ素 界面活性剤、アクリル系界面活性剤等を挙げることがで きる。前記界面活性剤の具体例としては、ポリオキシエ チレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリ ルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等の ポリオキシエチレンアルキルエーテル類:ポリオキシエ チレンn-オクチルフェニルエーテル、ポリオキシエチ レンn-ノニルフェニルエーテル等のポリオキシエチレ ンアルキルフェニルエーテル類;ポリエチレングリコー ルジラウレート、ポリエチレングリコールジステアレー ト等のポリエチレングリコールジエステル類;ソルビタ ン脂肪酸エステル類;脂肪酸変性ポリエステル類:3級 アミン変性ポリウレタン類:ポリエチレンイミン類等の ほか、以下商品名で、KP(信越化学工業(株)製)、 ポリフロー(共栄社化学(株)製)、エフトップ(トー ケムプロダクツ社製)、メガファック(大日本インキ化 学工業(株)製)、フロラード(住友スリーエム(株) 製)、アサヒガード、サーフロン(以上、旭硝子(株) 製)、Disperbyk (ビックケミー・ジャパン (株) 製)、ソルスパース(ゼネカ(株)製)等を挙げ ることができる。これらの界面活性剤は単独でまたは2

種以上を組み合わせて使用することができる。

【0023】本発明の膜形成用組成物の全固形分濃度

は、好ましくは、2~30重量%であり、使用目的に応 じて適宜調整される。組成物の全固形分濃度が2~30 重量%であると、塗膜の膜厚が適当な範囲となり、保存 安定性もより優れるものである。また、このようにして 得られる組成物中の全ポリオルガノシロキサン成分

[(A)成分の加水分解縮合物]の重量平均分子量は、 通常、1,000~120,000、好ましくは1,2 00~100,000程度である。

【0024】本発明の組成物を、シリコンウエハ、Si O2 ウエハ、SiNウエハなどの基材に塗布する際に は、スピンコート、浸漬法、ロールコート法、スプレー 法などの塗装手段が用いられる。

【0025】この際の膜厚は、乾燥膜厚として、1回塗 りで厚さ0. 05~1. 5 μ m程度、2回塗りでは厚さ 0.1~3μm程度の塗膜を形成することができる。そ の後、常温で乾燥するか、あるいは80~600℃程度 の温度で、通常、5~240分程度加熱して乾燥するこ とにより、ガラス質または巨大高分子の絶縁膜を形成す ることができる。この際の加熱方法としては、ホットプ レート、オープン、ファーネスなどを使用することが出 来、加熱雰囲気としては、大気下、窒素雰囲気、アルゴ ン雰囲気、真空下、酸素濃度をコントロールした減圧下 などで行うことができる。

【0026】このようにして得られる層間絶縁膜は、絶 縁性に優れ、塗布膜の均一性、誘電率特性、塗膜の耐ク ラック性、塗膜の表面硬度に優れることから、LSI、 システムしシ、DRAM、SDRAM、RDRAM、D - R D R A M などの半導体素子用層間絶縁膜、半導体素 子の表面コート膜などの保護膜、多層配線基板の層間絶 縁膜、液晶表示素子用の保護膜や絶縁防止膜などの用途 に有用である。

# [0027]

【実施例】以下、実施例を挙げて、本発明をさらに具体 的に説明する。なお、実施例および比較例中の部および %は、特記しない限り、それぞれ重量部および重量%で あることを示している。また、実施例中における膜形成 用組成物の評価は、次のようにして測定したものであ

#### 【0028】重量平均分子量(Mw)

下記条件によるゲルパーミエーションクロマトグラフィ ー(GPC)法により測定した。

試料: テトラヒドロフランを溶媒として使用し、加水分 解縮合物1gを、100ccのテトラヒドロフランに溶 解して調製した。

標準ポリスチレン:米国プレッシャーケミカル社製の標 準ポリスチレンを使用した。

装置:米国ウオーターズ社製の高温高速ゲル浸透クロマ トグラム (モデル150-C ALC/GPC)

カラム:昭和電工(株) 製のSHODEX A-80M (長さ50cm)

測定温度:40℃

流速:1cc/分

# 【0029】誘電率

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットプレート上で100℃で4 分間、250℃で4分間基板を乾燥し、さらに450℃ の真空オープン中で120分基板を焼成した。得られた 基板上にアルミニウムを蒸着し、誘電率評価用基板を作 製した。誘電率は、横川・ヒューレットパッカード

(株) 製のHP16451B電極およびHP4284A プレシジョンLCRメーター用いて、10kHzにおけ る容量値から算出した

## 【0030】機械的強度

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を蟄布し、ホットプレート上で100℃で4 分間、250℃で4分間基板を乾燥し、さらに450℃ の真空オーブン中で120分基板を焼成した。得られた 膜をナノインデンターXP(ナノインスツルメンツ社 製)を用いて連続剛性測定法により測定し、弾性率を測 定した。

## 【0031】長期保存安定性

25℃で3ヶ月保存した膜形成用組成物を、8インチシリコンウエハ上に、スピンコーターを用いて、回転数2,000гpm、17秒の条件で以て塗布した。その後、85℃の温度に保持したホットプレートを用いて、膜形成用組成物を塗布したシリコンウエハを4分間加熱し、有機溶媒を飛散させた。次いで、200℃の温度に保持したホットプレートを用いて、膜形成用組成物を塗布したシリコンウエハを4分間加熱し、シリコンウエハ上に塗膜を形成させた。このようにして得られた塗膜の膜厚を、光学式膜厚計(Rudolph Technologies社製、Spectra Laser200)を用いて塗膜面内で50点測定した。得られた膜厚の膜厚を測定し、下式により求めた膜厚増加率により、保存安定性を評価した。

膜厚増加率 (%) = ((保存後の膜厚) - (保存前の膜厚)) ÷ (保存前の膜厚) × 100

○: 膜厚変化率 ≤10%

△:10%< 膜厚変化率 ≦20%

×:20%< 膜厚変化率

## 【0032】合成例1

石英製セパラブルフラスコ中で、メチルトリメトキシシラン154.1gとテトラメトキシシラン48.1gとジイソプロポキシチタンビスエチルアセチルアセテート0.96gとマレイン酸1gをプロピレングリコールモノメチルエーテル200gに溶解させたのち、スリーワンモーターで攪拌させ、溶液温度を65℃に安定させた。次に、イオン交換水92gを2時間かけて溶液に添加した。その後、65℃で4時間反応させたのち、反応液を室温まで冷却した。この反応液にプロピレングリコ

ールモノメチルエーテル299g添加し、50℃で反応 液からメタノールを含む溶液を299gエバポレーションで除去し、反応液①を得た。このようにして得られた 反応液①中の縮合物等の重量平均分子量は、7,600 であった。

## 【0033】合成例2

石英製セパラブルフラスコ中で、メチルトリメトキシシラン154.1gとテトラメトキシシラン48.1gとジイソプロポキシチタンピスエチルアセチルアセテート0.96gとシュウ酸1gをプロピレングリコールモノブロピルエーテル200gに溶解させたのち、スリーワンモーターで攪拌させ、溶液温度を65℃に安定させた。次に、イオン交換水92gを2時間かけて溶液反応で、次に、イオン交換水92gを2時間の応させたのち、反応液を室温まで冷却した。この反応液にプロピレングリコールモノブロピルエーテル299g添加し、50℃でリコールモノブロピルエーテル299g添加し、50℃でションで除去し、反応液②を得た。このようにして得られた反応液②中の縮合物等の重量平均分子量は、8,900であった。

## 【0034】比較合成例1→削除

合成例1において、マレイン酸を添加しなかったこと以外は合成例1と同様に反応を行い、重量平均分子量6,400の反応被③を得た。

#### 【0035】比較合成例2→削除

合成例1において、ジイソプロポキシチタンビスエチルアセチルアセテートを添加しなかったこと以外は合成例1と同様に反応を行い、重量平均分子量3,100の反応液④を得た。

# 【0036】実施例1

合成例1で得られた反応液①を $0.2\mu$ m孔径のテフロン製フィルターでろ過を行い本発明の膜形成用組成物を得た。得られた組成物をスピンコート法でシリコンウエハ上に塗布した。得られた塗膜の誘電率は2.59と低い値を示し、塗膜の弾性率は7.8MPaと機械的強度に優れていた。また、溶液の保存安定性を評価したところ、3ヶ月後の増膜率は8.4%と優れた保存安定性を示した。

#### 【0037】実施例2

合成例2で得られた反応液②を用いた以外は、実施例1 と同様にして評価を行った。得られた塗膜の誘電率は 2.61と低い値を示し、塗膜の弾性率は7.5MPa と機械的強度に優れていた。また、溶液の保存安定性を 評価したところ、3ヶ月後の増膜率は8.7%と優れた 保存安定性を示した。

# 【0038】実施例3

合成例1で得られた反応被①100gにアセチルアセトン2gを添加した溶液を使用した以外は実施例1と同様にして評価を行った。得られた強膜の誘電率は2.60と低い値を示し、強膜の弾性率は7.5MPaと機械的

強度に優れていた。また、溶液の保存安定性を評価した ところ、3ヶ月後の増膜率は4.9%と優れた保存安定 性を示した。

## 【0039】実施例4

合成例1で得られた反応液①100gに重量分子量約4,000のポリメタクリル酸イソプロピル10gを添加した溶液を使用した以外は実施例1と同様にして評価を行った。得られた塗膜の誘電率は2.30と非常に低い値を示し、塗膜の弾性率は4.0MPaと非常に低い誘電率のわりに機械的強度に優れていた。また、溶液の保存安定性を評価したところ、3ヶ月後の増膜率は8.7%と優れた保存安定性を示した。

#### 【0040】実施例5

合成例2で得られた反応液①100gに重量分子量約2,000のポリエチレングリコール10gを添加した溶液を使用した以外は実施例1と同様にして評価を行った。得られた塗膜の誘電率は2.25と非常に低い値を示し、塗膜の弾性率は4.1MPaと非常に低い誘電率のわりに機械的強度に優れていた。また、溶液の保存安定性を評価したところ、3ヶ月後の増膜率は8.6%と

優れた保存安定性を示した。

#### 【0041】比較例1

比較合成例1で得られた反応液③用いた以外は、実施例1と同様にして評価を行った。得られた強膜の誘電率は2.59と低い値を示したが、強膜の弾性率は3.2MPaと機械的強度に劣るものであった。

#### 【0042】比較例1

比較合成例1で得られた反応液③用いた以外は、実施例1と同様にして評価を行った。塗膜の弾性率は7.6MPaと機械的強度に優れていたが、得られた塗膜の誘電率は3.03と高い値であった。また、溶液の保存安定性を評価したところ、3ヶ月後の増膜率は15.4%と保存安定性に劣るものであった。

#### [0043]

【発明の効果】本発明によれば、アルコキシシランを金 属キレート化合物と酸触媒の存在下で加水分解を行うこ とにより、誘電率、機械的強度、長期保存安定性などの バランスに優れた膜形成用組成物(層間絶縁膜用材料) を提供することが可能である。

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FI	テーマコード(参考)
HO1L 21/312	2	H O 1 L 21/312	С
21/316	5	21/316	G
21/768	3	C 0 7 F 7/04	Z
// CO7F 7/04		7/12	G
7/12		7/18	В
7/18			E
			F
		H O 1 L 21/90	S

## (72)発明者 袴塚 聡子

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ エスアール株式会社内

# (72)発明者 山田 欣司

東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイエスアール株式会社内

下 夕一 △ (参考) 4H049 VN01 VP01 VP02 VQ02 VQ10 VQ16 VQ20 VQ21 VR11 VR21 VR31 VR41 VR42 VR43 VS02 VS10 VS20 VS21 VT09 VT30 VT33 VU20 VU36 VV06 VW02 4J035 BA16 CA162 EA01 EB01 EB02 EB03 EB04 LB01 LB20 4J038 CG142 DL031 DL051 DL061 DL071 DL081 JA26 JA27 JA34 JC38 KA04 KA06 KA09 LA01 NA09 NA17 NA21 NA26 PB09 5F033 RR21 SS21 XX23 5F058 AA02 AA06 AA10 AC03 AD05 AF04 AG01 AH02 BA01 BA04

BA09 BA20 BC02 BD04 BF46

BH01 BJ02